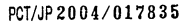
Best Available Copy



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

02.12.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年12月 2日

出 願 番 号 Application Number: 特願2003-402725

[ST. 10/C]:

[JP2003-402725]

出 願 人
Applicant(s):

株式会社資生堂

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

2005年 1月20日

1)1

11)



特許願 【書類名】 SD030026 【整理番号】 特許庁長官殿 【あて先】 CO7B 63/00 【国際特許分類】 【発明者】 神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】 チセンター(新横浜)内 東條 洋介 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】 チセンター(新横浜)内 宮沢 和之 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】 チセンター(新横浜)内 神田 武利 【氏名】 【発明者】 神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】 チセンター(新横浜)内 沓名 裕 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000001959 株式会社資生堂 【氏名又は名称】 【代理人】 100094570 【識別番号】 【弁理士】 ▲高▼野 俊彦 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 019138 21,000円 【納付金額】

【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1 【物件名】

明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1 【物件名】 【包括委任状番号】 0105015 【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

下記式(1)または(2)で示されるホスホリルコリン基含有化合物。

【化1】

$$\begin{array}{c|c} \text{MeO} & \text{H} & \text{O} \\ \text{MeO} & \text{Si} - (\text{CH}_2)_m - \text{N} \\ & \text{O} - \text{P} - \text{O} - (\text{CH}_2)_n - \text{N} \\ & \text{O} - \\ & \text{O} - \\ \end{array}$$

(1)

【化2】

$$\begin{array}{c|c} \text{MeO} & \text{H} & \text{O} \\ \text{MeO} & \text{Si-} (\text{CH}_2)_\text{m} - \text{N} \\ \text{MeO} & \text{O}^- \\ \end{array}$$

(2)

式中、mは2~6、nは1~4である。OMeは、OEt、Clであってもよい。また Siと結合するOMeまたはOEtまたはClの内、2つまではメチル基、エチル基、プ ロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基でも良い。

【請求項2】

請求項1記載のホスホリルコリン基含有化合物からなる表面改質剤。

【請求項3】

請求項2記載の表面改質剤で処理された改質粉体。

【請求項4】

請求項2記載の表面改質剤で処理された改質担体からなるクロマトグラフィー用充填剤

【請求項5】

請求項2記載の表面改質剤で処理されたフィルター。

【書類名】明細書

【発明の名称】ホスホリルコリン基含有化合物及び該化合物からなる表面改質剤 【技術分野】

[0001]

本発明はホスホリルコリン基を含有する新規な化合物、及び該化合物からなる表面改質 剤、該表面改質剤により改質された改質粉体、該改質粉体を担体として利用したクロマト グラフィー用充填剤、該表面改質剤により改質されたフィルターに関する。

[0002]

本発明の化合物からなる表面改質剤は、生体適合性、保湿性、その他の様々な有用な機 能を物体に付与する。

【背景技術】

[0003]

ホスホリルコリン基を有する重合体は生体適合性高分子として検討されており、この重 合体を各種基剤に被覆させた生体適合性材料が開発されている。

[0004]

例えば、特許文献1には、2-メタクロイルオキシエチルホスホリルコリンの単独重合 体及び共重合体で被覆した粉末を、化粧料用粉末として利用して保湿性や皮膚密着性を改 善した化粧料が開示されている。

[0005]

また、特許文献2及び特許文献3には、ホスホリルコリン基を有する重合体で被覆した 医療用材料や分離剤が開示されている。

[0006]

上記の材料は、主に水酸基を有するアクリル系モノマーと2-クロロー1,3,2-ジ オキサホスホランー2ーオキシドを反応させ、更にトリメチルアミンにより4級アンモニ ウムとすることによりホスホリルコリン構造を有するモノマーを合成しこれを重合して得 られる重合体により、その表面が被覆されたものである(重合体の製造方法に関しては特 許文献4及び5を参照)。

[0007]

特許文献4には、2-メタクロイルオキシエチルホスホリルコリンとメタクリル酸エス テルの共重合体が製造され、特許文献5には2-メタクロイルオキシエチルホスホリルコ リンの単独重合体が製造されている。

[00008]

一方、タンパク質やタンパク質よりも分子量が小さいポリペプチド等の生体試料をサイ ズ排除によって分離するGFC用充填剤には、多くの市販品が存在する。このGFC用充 填剤には、架橋された親水性高分子を担体とする充填剤と、シリカゲルを担体とする充填 剤が存在する。

[0009]

架橋された親水性高分子を担体とする充填剤は、適用できる移動相の p H範囲が広く、 汎用性が高い。しかしながら、高分子を担体とする充填剤はシリカゲルを担体とする充填 剤よりも、 (1) 細孔径の制御が困難であるために高理論段数を得づらい。また、 (2) 高速液体クロマトグラフィー(HPLC)で使用される際にかかる高圧条件に対する強度 が悪いことと移動相溶媒によって粒子が膨潤することのために再現性のよいクロマトグラ ムを得られないことも多い。

[0010]

シリカゲルを担体とする充填剤は、タンパク質やポリペプチドのシリカゲル担体表面へ の吸着が問題となる。そこで、分析試料中のタンパク質やポリペプチドのシリカゲルへの 吸着を抑制する目的で、非解離性の親水性基によって表面が修飾されたシリカゲルを用い た充填剤が市販されている。

[0011]

例えば、シリカゲル系GFC用カラムとして、昭和電工株式会社からは、Shodex 出証特2004-3123009



PROTEIN KW-803 (製品名)が市販されている。このシリカゲル系カラムは、カタログに、分子量数千から100万程度のタンパク質の分析に適したシリカゲル系のGFCモードのカラムであると説明されている。

また、株式会社ワイエムシィからは、YMC-Pack Diol (製品名)が市販されている。これもシリカゲル系のGFC用カラムであり、ジオール構造を有する官能基をシリカゲル担体に化学結合したもので、分子量一万から数十万のタンパク質の分離に適用できると説明されている。

[0012]

非特許文献 1 には、担体上に化学的にグラフトされたホスホリルコリン基により、プロテインの吸着が減少することが記載されている。

[0013]

【特許文献1】特開平7-118123号公報

【特許文献2】特開2000-279512号公報

【特許文献3】特開2002-98676号公報

【特許文献4】特開平9-3132号公報

【特許文献5】特開平10-298240号公報

【非特許文献1】Jian R. Lu等、Langmuir 2001、17、3382-3389

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0014]

しかしながら、ホスホリルコリン基を有する重合体により、物体の表面を被覆して改質する方法では、表面全体を効果的に被覆することは難しい。また、被覆した重合体が物体から剥離するため、耐久性に問題が生じる場合がある。さらには、物体の表面が重合体により被覆されるため、ホスホリルコリン基による生体適合性等の目的とする機能を付与する目的から逸脱して、物体自体に要求されている基本的性質が失われる場合もある。

[0015]

また、ホスホリルコリン基の誘導体を低分子として物体に導入する場合でも、物体にホスホリルコリン基の誘導体と反応させることができる官能基を先に導入し、ついでホスホリルコリン基の誘導体を反応させる方法では、物体表面に未反応の官能基が物体表面に残るために生体適合性の低下に繋がる。

[0016]

例えば、まず物体表面にアミノ基を導入し、次にホスホリルコリンのアルデヒド誘導体を物体表面のアミノ基と反応させる場合、多くの未反応のアミノ基が残存してしまう。物質表面にアミノ基が多く残存する場合、アミノ基は強い塩基性を有しているために、主に酸性のタンパク質が著しく強い電気的な相互作用を示し、そのほとんどが吸着してしまう。クロマトグラフィー用充填剤としてとらえた場合は当該タンパク質の回収率の悪化や、ピークの著しいテーリングの原因となる。さらに、タンパク質の吸着はその変性をもたらし、生体適合性素材としてとらえた場合は炎症などの原因となり、好ましくない。

[0017]

本発明は、ホスホリルコリン基を含有する化合物と、この化合物と反応する官能基を有し、かつ、物体表面と結合を生じる官能基を持つ物体とを直接反応させると、簡便かつ高い汎用性をもって、希望する任意の量ホスホリルコリン基を、物体表面に直接付与出来ることを見出した。

そして、該化合物からなる表面改質剤により、改質粉体、該改質粉体を担体として利用 したクロマトグラフィー用充填剤、該表面改質剤により改質されたフィルターが容易に製 造できることを見出して、本発明を完成するに至った。

【課題を解決するための手段】

[0018]

すなわち、本発明は、下記式(1)または(2)で示されるホスホリルコリン基含有化 出証時2004-3123009



合物を提供するものである。

【化3】

MeO
$$Si - (CH_2)_m - N$$
 O $CH_2)_n - N$ MeO $CH_2)_n - N$

(1)

【化4】

(2)

式中、mは $2\sim6$ 、nは $1\sim4$ である。OMeは、OEt、C1であってもよい。また Si と結合するOMeまたはOEtまたはC1の内、2つまではメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基でも良い。

[0019]

また、本発明は、上記のホスホリルコリン基含有化合物からなる表面改質剤を提供するものである。

[0020]

さらに、本発明は、上記の表面改質剤で処理された改質粉体を提供するものである。

[0021]

また、本発明は、上記の表面改質剤で処理された改質担体からなるクロマトグラフィー 用充填剤を提供するものである。

[0022]

さらに、本発明は、上記の表面改質剤で処理されたフィルターを提供するものである。 【発明の効果】

[0023]

本発明の化合物、該化合物からなる表面改質剤を使用すれば、各種物体の表面を、一段回の極めて簡便な反応によって、希望する任意の量のホスホリルコリン基を付与することが可能である。その結果、ホスホリルコリン基により希望する機能を有する改質粉体、該改質粉体を担体として利用したクロマトグラフィー用充填剤、該表面改質剤により改質されたフィルターが容易に製造できる。

[0024]

さらに詳しく言えば、本発明によれば、タンパク質やポリペプチドの吸着が極めて少ないホスホリルコリン基を、簡便かつ定量的に物体表面の微細構造を損なうことなく導入することができる。また、ホスホリルコリン基以外の未反応官能基が導入されることも無いために、極めて生体適合性の高い素材を提供することが可能である。

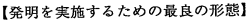
[0025]

シリカゲル等のクロマトグラフィー用担体に適用した場合は極めて優れたGFC用充填剤となる。本発明の表面改質剤を用いて合成されるクロマトグラフィー用充填剤の特徴は、GFCモードに起因する分子量の違いによる分離はもちろんのこと、タンパク質やポリペプチドの持つ等電点や疎水性の違いに応じた、優れた分離能を有することである。

さらに、イオン交換性は移動相の塩濃度やpHに応じて調節することができるために、 タンパク質に応じたユニークな分離をすることが可能である。そのうえ、タンパク質が粉 体表面に非可逆的吸着を起こすことがないので、タンパク質の変成、失活を伴うことなく 分離・分取・分析することが可能である。

[0026]

フィルターを本発明の表面改質剤を用いて処理した場合は、極めてタンパク質吸着の少ないフィルターを得ることができる。



[0027]

下記式(1)または(2)で示されるホスホリルコリン基含有化合物は新規化合物であ る。

【化5】

MeO Si
$$-$$
 (CH₂)_m $-$ N O $-$ CH₂)_n $-$ N MeO

(1)

【化6】

$$\begin{array}{c|c} \text{MeO} & \text{H} & \text{O} \\ \text{MeO} & \text{Si} - (\text{CH}_2)_m - \text{N} \\ \hline & \text{O} & \text{O}^- \\ \end{array}$$

(2)

式中、mは $2\sim6$ 、nは $1\sim4$ である。OMeは、OEt、Cl であってもよい。また Siと結合するOMeまたはOEtまたはC1の内、2つまではメチル基、エチル基、プ ロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基でも良い。

[0028]

「式 (1) または (2) のホスホリルコリン基含有化合物の製造方法」

下記式(3)に示したホスホリルコリン誘導体を蒸留水に溶解させる。下記式(3)の ホスホリルコリン誘導体は公知の化合物であり市販品を入手できる。

【化7】

(3)

[0029]

式(3)の化合物の水溶液を氷水浴中で冷却し、過ヨウ素酸ナトリウムを添加し、5時 間攪拌した。反応液を減圧濃縮、減圧乾燥し、メタノールにより下記式(4)に示すアル デヒド基を有するホスホリルコリン誘導体を抽出する。構造式及びNMRスペクトルを図 1 に示す。

【化8】

(4)

[0030]

次に、式(4)のメタノール溶液に3-アミノプロピルトリメトキシシランを0.5当 量添加する。この混合溶液を室温で所定時間撹拌したのち、氷冷し、シアノヒドロホウ素 化ナトリウム2を適量添加し、室温に戻して16時間撹拌する。この間も反応容器には乾 燥窒素を流し続ける。沈殿をろ過した後、式(1)及び/又は式(2)のメタノール溶液 を得る。

[0031]

上記の手順は、式 (1) または (2) に示した化合物中のm、nが変わっても全く同様 出証特2004-3123009 に行うことができる。ここで示した手順はm=3、n=2の場合である。反応溶媒は特に 限定されず、上述したメタノール以外にも水や、エタノール、プロパノール、ブタノール などのアルコール、DMFやDMSOなどの非プロトン性溶媒を用いることができる。た だし、反応中の重合を防ぐためには脱水溶媒が好ましく、なかでも脱水メタノールが好適 である。

(1) または (2) 中のメトキシ基 (OMe) がエトキシ基 (OEt) の場合は また、 メタノールをエタノールに変えて反応を行い、Clの場合はジメチルホルムアミドやジメ チルスルホキシドに変更するだけでよい。

さらには、Siと結合するOMeまたはOEtまたはClの内、2つまたは1つがメチ ル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基のいずれかで置 換されている場合も上記の手法と全く同様に製造することができる。

[0032]

「表面改質剤」

上記式(1)および(2)の化合物は物質の表面改質剤として有用である。すなわち、 物質表面に容易に希望する量のホスホリルコリン基を導入して改質するものである。具体 的には、水酸基を表面に有している物質の場合、その物質表面の水酸基と式(1)および (2) の化合物のS i - O M e から脱水によって化学結合を形成させる。この化学反応は ほとんどの有機溶媒中で、加熱・還流を行うことで極めて容易に定量的に進行する。この 脱水反応によって化学的、物理的に極めて安定なホスホリルコリン基による表面改質を施 すことができる。

[0033]

なお、物質表面に水酸基が存在しない場合は、式(1)および(2)の化合物を揮発性 溶媒に溶解させ、その溶液を物質表面に塗布、溶媒を乾燥させる方法が有効である。具体 的には、式(1)および(2)の化合物をメタノールに溶解させ、それを物質表面に塗布 する。次に自然乾燥、加熱乾燥等によりメタノールを気化させる。このとき、式(1)お よび(2) の化合物の Si-OMe どうしが脱水反応を起こし、 Si-O-Si 結合を生 成し、物質表面を覆うことが可能である。Si-ОMeどうしが脱水反応を起こしSi-O-Si結合を生成する反応は公知である。メタノールの揮発の際にこのように生成する 膜は、ほとんどの物質表面に微量に存在する水酸基と所々で結合を生じるために比較的強 靱な表面改質法となる。本法は水酸基を持たない物質のみならず、水酸基を有する物質に ついても極めて有効な表面改質法である。

[0034]

本発明の表面改質剤により改質される物質(若しくは素材)は、生体適合性及び親水性 に優れた材料及び成形品となる。生体適合性を有するホスホリルコリン基を素材表面に直 接有する材料として、化粧料、医用材料(人工臓器、手術用器具など)、クロマト用充填 剤、塗料等、幅広い用途に応用可能である。

また、本発明の表面改質剤は、分離若しくは分析装置用の配管、配管接続部品、サンプ リングのためのニードル、サンプルバイアル、検出器セル等の試験液が接触する部材の改 質方法として有用であり、特には、HPLC、MS、NMRの接続配管や電気泳動装置の キャピラリー配管等の素材が好ましく改質される。テフロン(登録商標)管、テフゼル管 、ピーク樹脂管、フューズドシリカ管等の素材である。

[0035]

「改質粉体」

本発明の表面改質剤は水酸基を有する粉体を改質するために好ましく使用できる。

本発明の改質粉体は以下の方法にて製造される。この方法により、ホスホリルコリン基 を粉体表面に直接的に有する改質粉体、すなわち、ホスホリルコリン基が粉体表面に化学 的な結合にて導入されている改質粉体が容易に製造できる。

[0036]

この改質粉体は、ホスホリルコリン基を有する重合体で被覆することによりホスホリル コリン基を導入した粉体と比較して、重合体の剥れによりホスホリルコリン基を失うこと



がないという利点を有する。また、重合体で被覆されていないので、粉体自体の表面特性をすべて殺すことがないという利点を有する。具体的には、本発明の表面改質剤を用いることによって粉体表面が有する立体的な数 n m程度の微細構造(微細孔など)を埋めることなく表面をホスホリルコリン基で被覆することが可能である。

[0037]

また、ホスホリルコリン基の誘導体を低分子として物体に導入する場合でも、物体にホスホリルコリン基の誘導体と反応させることができる官能基を先に導入し、ついでホスホリルコリン基の誘導体を反応させる方法では、物体表面に未反応の官能基が物体表面に残るために生体適合性の低下に繋がる。例えば、まず物体表面にアミノ基を導入し、次にホスホリルコリンのアルデヒド誘導体を物体表面のアミノ基と反応させる場合、多くの未反応のアミノ基が残存してしまう。物質表面にアミノ基が多く残存する場合、アミノ基は強い塩基性を有しているために、主に酸性のタンパク質が著しく強い電気的な相互作用を示し、そのほとんどが吸着してしまう。クロマトグラフィー用充填剤としてとらえた場合は当該タンパク質の回収率の悪化や、ピークの著しいテーリングの原因となる。さらに、タンパク質の吸着はその変性をもたらし、生体適合性素材としてとらえた場合は炎症などの原因となり、好ましくない。

[0038]

本発明による表面改質剤は合成時、アミノカップリング剤に対してホスホリルコリンのアルデヒド誘導体を過剰に添加し、双方を液相中で反応させる。アミノ基とアルデヒド基の反応性は非常に高く、アルデヒドを過剰に添加した場合はほぼ100%のアミノ基がアルデヒドと反応することが知られている。したがって、本発明による表面改質剤には未反応のアミノ基は検出されない。このために本発明による表面改質では、物体表面に未反応のアミノ基を混在させることなくホスホリルコリン基だけを導入することができる。このことにより、固相上で2段階の反応を行う方法よりも、極めて生体適合性に優れ、タンパク質の吸着の少ない粉体を得ることができる。

[0039]

「改質粉体の製造方法」

式 (1) または (2) の化合物の 0. 3 mm o 1 / mL の濃度のメタノール溶液 2 0 m Lに、蒸留水 2 0 mLを加え、改質したい粉体を添加する。粉体の質量はその比表面積によって調整する必要がある。例えば、1 0 0 m² / g の粉体の場合、その添加量は 1 0 g 程度が適当である。この粉体分散液をオイルバス中 8 0 $\mathbb C$ で還流し、5 時間後に粉体をろ過し、メタノールで洗浄し、8 0 $\mathbb C$ で 3 時間減圧乾燥することで改質粉体を得る。

[0040]

用いる粉体は特に制限されない。一般に平均粒径0.01~10μm程度の任意の物体 を意味する。具体的な粉体としては、例えば、無機粉末(例えば、タルク、カオリン、雲 母、絹雲母(セリサイト)、白雲母、金雲母、合成雲母、紅雲母、黒雲母、パーミキュライ ト、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸バリウム、ケイ酸 カルシウム、ケイ酸マグネシウム、ケイ酸ストロンチウム、タングステン酸金属塩、マグ ネシウム、シリカ、ゼオライト、硫酸バリウム、焼成硫酸カルシウム(焼セッコウ)、リン 酸カルシウム、弗素アパタイト、ヒドロキシアパタイト、セラミックパウダー、金属石鹸 (例えば、ミリスチン酸亜鉛、パルミチン酸カルシウム、ステアリン酸アルミニウム)、窒 化ホウ素、酸化セリウム等);有機粉末(例えば、ポリアミド樹脂粉末(ナイロン粉末)、 ポリエチレン粉末、ポリメタクリル酸メチル粉末、ベンゾグアナミン樹脂粉末、ポリ四弗 化エチレン粉末、ポリメチルシルセスキオキサン粉末、シリコーンエラストマー粉末、セ ルロース粉末等);無機白色顔料(例えば、二酸化チタン、酸化亜鉛等);無機赤色系顔 料(例えば、酸化鉄(ベンガラ)、チタン酸鉄等);無機褐色系顔料(例えば、γー酸化鉄 等);無機黄色系顔料(例えば、黄酸化鉄、黄土等);無機黒色系顔料(例えば、黒酸化 鉄、低次酸化チタン等);無機紫色系顔料(例えば、マンガンバイオレット、コバルトバ イオレット等) ;無機緑色系顔料 (例えば、酸化クロム、水酸化クロム、チタン酸コバル ト等);無機青色系顔料(例えば、群青、紺青等);パール顔料(例えば、酸化チタンコ



ーテッドマイカ、酸化チタンコーテッドオキシ塩化ビスマス、酸化チタンコーテッドタルク、着色酸化チタンコーテッドマイカ、オキシ塩化ビスマス、魚鱗箔等);金属粉末顔料(例えば、アルミニウムパウダー、カッパーパウダー等);ジルコニウム、バリウム又はアルミニウムレーキ等の有機顔料(例えば、赤色 201号、赤色 202号、赤色 204号、赤色 205号、赤色 226号、赤色 228号、赤色 405号、橙色 205号、黄色 401号、及び青色 404号などの有機顔料、赤色 3号、赤色 104号、赤色 106号、赤色 227号、赤色 230号、赤色 401号、赤色 3号、赤色 104号、赤色 106号、赤色 106号、六色 106

[0041]

上記の製造方法により、親水性のホスホリルコリン基を任意の量で含有する粉体が簡単に得られる。また、粉体が合成ポリマーの場合、その親水部として、カルボン酸基、水酸基、1級~3級アミノ基、スルホン酸基、リン酸基、ポリオキシエチレン基、アンモニウム基、アミド、カルボキシベタイン、糖類等を含有してもよく、これらの種類及び含有量で、粉体の機能を設計できる。さらに、その疎水部として、炭素原子数2~22の直鎖状または分岐アルキル、コレステロール等の環状アルキル、オレイル等不飽和結合を含むアルキル基、ベンゼン環、ナフタレン環、ピレンをはじめとする炭化水素系芳香族、ピリジン環、イミダゾール、チアゾール、インドール等のヘテロ系芳香族、パーフルオロアルキル、ポリアルキルシロキサン等の疎水基を含有してもよく、粉体の用途に応じて選択し、設計できる。合成ポリマー粉体の疎水基の結合形態は、エステル、エーテル、アミド、ウレタン、尿素結合等により直接ポリマー主鎖と結合されていても良いし、スペーサーを介して主鎖と結合されていても良い。スペーサーの種類としては、親水性のポリエチレンオキサイド、疎水性のポリプロピレンオキサイド、直鎖状アルキル(炭素原子数2~22)等が挙げられる。

[0042]

本発明の改質粉体は、親水性及び保湿性に優れた粉体である。生体適合性を有する粉体として、化粧料、医用材料、クロマト用充填剤、塗料等の幅広い用途に応用可能である。

[0043]

「表面改質剤で処理された改質担体からなるクロマトグラフィー用充填剤」

本発明の表面改質剤により、担体表面を改質して容易に希望する量のホスホリルコリン 基を有するクロマトグラフィー用充填剤を製造することが出来る。

具体的には、担体表面に存在する水酸基と、式(1)および(2)の化合物のSi-OMeとの脱水反応によってホスホリルコリン基を担体表面に導入する。

[0044]

式 (1) および (2) の化合物のメタノール溶液 $(0.3\,\mathrm{mmol/mL})$ $20\,\mathrm{mL}$ に、蒸留水 $20\,\mathrm{mL}$ を加え、平均粒子径 $5\,\mu$ m、平均細孔径 $300\,\mathrm{d}$ オングストローム、比表面積 $100\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の球状高純度シリカゲルを $4\,\mathrm{g}$ 添加する。この粉体分散液をオイルバス中 $80\,\mathrm{C}$ で還流し、5 時間後に粉体をろ過し、メタノールで洗浄し、 $80\,\mathrm{C}$ で 3 時間減圧乾燥することでホスホリルコリン基を表面に直接有する粉体を容易に得ることができる

。 反応溶媒は水-メタノール混合溶媒以外にも、水、エタノール、2ープロパノール等の プロトン性溶媒や、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、トルエン、ジエチル エーテル等の非プロトン性溶媒を使用でき、これらを単一、または組み合わせて用いるこ とができる。

[0045]

なお、担体表面に水酸基が存在しない場合は、式(1)および(2)の化合物を揮発性 溶媒に溶解させ、その溶液を物質表面に塗布、その後溶媒を乾燥させる方法が有効である 。具体的には、式(1)および(2)の化合物のメタノール溶液(0.3mmol/mL) を物質の比表面積応じて適量を直接物質に塗布する。次に自然乾燥、加熱乾燥等により



メタノールを気化させる。このとき、式 (1) および (2) の化合物のSi-OMeどうしが脱水反応を起こし、Si-O-Si結合を生成し、物質表面を覆うことが可能である。この脱水反応は公知である。メタノールの揮発の際にこのように生成する膜は、ほとんどの物質表面に微量に存在する水酸基とも所々で結合を生じるために比較的強靱に表面改質を行うことができる。本法は水酸基を持たない物質のみならず、水酸基を有する物質についても極めて有効な表面改質法である。

[0046]

担体表面に先にアミノ基を導入してから、グリセロホスホリルコリンの酸化的解裂反応により得られるアルデヒド体を含有する化合物を導入させる方法と、本発明の表面改質剤を用いる方法との最大の違いは、物体表面における未反応のアミノ基の有無である。

すなわち、本発明による表面改質剤を用いた場合は、物質表面に未反応のアミノ基を混在させることなくホスホリルコリン基だけを導入することができる。先にアミノ基を粉体表面に導入する場合は、2段階目のホスホリルコリン基を導入させる反応が、液相中のグリセロホスホリルコリンのアルデヒド体と固相表面のアミノ基とが反応しなければならないために拡散律速や固相表面の立体構造による立体障害、ホスホリルコリン基自体の立体性等によって反応率が低い。約30%のアミノ基にしかホスホリルコリン基を導入することができない。

[0047]

また、物質表面にアミノ基が多く残存する場合、アミノ基は強い塩基性を有しているために、主に酸性のタンパク質が著しく強い電気的な相互作用を示し、そのほとんどが吸着してしまう。クロマトグラフィー用充填剤としてとらえた場合は当該タンパク質の回収率の悪化や、ピークの著しいテーリングの原因となる。さらに、タンパク質の吸着はその変性をもたらし、生体適合性素材としてとらえた場合は炎症の原因となり、好ましくない。

[0048]

これに対して、本発明による表面改質剤は、合成時、アミノカップリング剤に対してホスホリルコリンのアルデヒド誘導体を過剰に添加し、双方を液相中で反応させる。アミノ基とアルデヒド基の反応性は非常に高く、アルデヒドを過剰に添加した場合はほぼ100%のアミノ基がアルデヒドと反応することが一般的に知られている。

したがって、本発明による表面改質剤には未反応のアミノ基は検出されない。このために本発明による表面改質剤を用いることで、物体表面に未反応のアミノ基を混在させることなくホスホリルコリン基だけを導入することができる。このことにより、固相上で2段階の反応を行う方法よりも、極めて生体適合性に優れ、タンパク質の吸着の少ない粉体を得ることができる。

[0049]

また、球状粉体を液相に分散させることによって表面改質をする場合、強度の弱い粉体では撹拌中に粉体が崩壊する現象が知られている。本法では、一段階かつ短時間で直接ホスホリルコリン基を粉体に導入することが可能となるために、固相上で2段階の反応を行う方法よりも粉体の撹拌時間が4分の1以下で済み、より幅広い構造、素材の粉体に適用することが可能である。

[0050]

本発明で使用する担体には、シリカ、シリカゲル、活性炭、ゼオライト、アルミナ、粘土鉱物等の無機多孔質体、多孔質の有機高分子樹脂がある。担体は粉体が好ましい。好ましくは球型または破砕型多孔質シリカゲルである。球状多孔質シリカゲルの平均粒径は $1\sim 200 \mu$ m、好ましくは $1\sim 10 \mu$ m、球状多孔質シリカゲルの細孔の平均径が $10\sim 500$ オングストローム、好ましくは $100\sim 600$ m²/gである。

[0051]

本発明のクロマトグラフィー用充填剤をGFC用カラムとして使用すると、タンパク質やポリペプチドの吸着が極めて少なく、高い分離能力を発揮する。

すなわち、タンパク質およびポリペプチドの吸着を抑制することに優れたカラム充填剤



である。したがって、タンパク質およびポリペプチドを分子量の違いによって分離するモード(GFCモード)に適用することが可能である。

[0052]

さらに、本発明のクロマトグラフィー用充填剤は、ホスホリルコリン基の有する双電荷によって試料の分子量の違いのみならず、試料の持つ微弱な電荷の違いに基づいた、より高い分離能力を有するカラム充填剤である。このように、双電荷を有する官能基がタンパク質の吸着を抑制するために導入された例は無く、全く新しいタイプのGFC用カラム充填剤であると言える。この電荷を有するという特徴によって、タンパク質やポリペプチドを分子量の違い以上にそれらが有する電荷に応じて分離できるだけでなく、移動相のpHや塩濃度を変化させることによって充填剤表面とタンパク質やポリペプチドとの相互作用の強さを制御することも可能であることを示している。したがって、移動相のpHや塩濃度を最適化することで目的とするタンパク質やポリペプチドを自在に保持させることができる。

GFCモードはタンパク質や酵素を失活させずにこれらを分離、精製できることから、 未知生体試料の単離や医療用途の面でも本発明のカラム充填剤の高分離能が役立つことが 期待される。

[0053]

本発明のクロマトグラフィー用充填剤は、具体的には、タンパク質およびポリペプチドの吸着が極めて少ない高分離能カラム充填剤として、例えばヒト血清中のタンパク質の分離、または、タンパク質をトリプシン消化して得られた試料に含まれるポリペプチドの分離、または生体中に含まれる未知タンパク質の活性評価に基づいた分離・分取に優れている。

[0054]

「表面改質剤で処理されたフィルター」

生体試料中に含まれるタンパク質等を分析する場合、生体由来の夾雑物を除去する前処理が必要となる。具体的には、血液中のタンパク質濃度を測定する場合、タンパク質が溶解している血清を得るために、血球や血小板などをろ過、もしくは遠心分離等を用いてあらかじめ除去する必要がある。血液などのろ過では、用いられるフィルターにタンパク質が吸着するためにタンパク質の定量性が低下するという問題がある。

[0055]

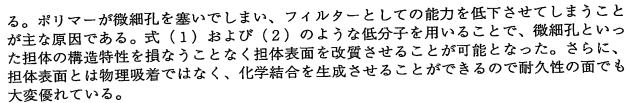
式(1)および(2)の化合物によってフィルター表面を改質することにより、タンパク質の吸着が極めて少ないフィルターを得ることができる。式(1)および(2)中のSi-OMeが、フィルター表面の水酸基と脱水反応を起こし、結合することで、簡便にタンパク質吸着抑制能力に優れたホスホリルコリン基を導入することができる。金属製、ガラス製、ガラス繊維製など、用いられているフィルターのほとんどの表面が酸化物に由来する水酸基を有しているために、幅広い素材に対して有効である。

[0056]

なお、水酸基を有しない素材の場合は、式(1)および(2)の化合物を揮発性溶媒に溶解させ、その溶液にフィルターまたはその素材を浸せきし、その後溶媒を乾燥させ、洗浄する方法が有効である。具体的には、式(1)および(2)の化合物のメタノール溶液(0.3 mmol/mL)を物質の比表面積応じた適量に直接物質を浸ける。次に自然乾燥、加熱乾燥等によりメタノールを気化させる。このとき、式(1)および(2)の化合物のSi-OMeどうしが脱水反応を起こし、Si-O-Si結合を生成し、物質表面を覆うことが可能である。この脱水反応は公知である。メタノールの揮発の際にこのように生成する膜は、ほとんどの物質表面に微量に存在する水酸基とも所々で結合を生じるために比較的強靱な表面改質を行うことができる。本法は水酸基を持たない物質のみならず、水酸基を有する物質についても極めて有効な表面改質法である。

[0057]

フィルターのような微細孔を有する物体をホスホリルコリン基で表面処理する場合は、既に公知化されているホスホリルコリン基を有するポリマーでコートすることは困難であ



【実施例】

[0058]

次に本発明を実施例に基づきさらに詳しく説明する。なお、本発明はこれらの実施例に 限定されるものではない。

[0059]

「合成例 1 ホスホリルコリン基を含有するアルデヒド化合物」

L-α-グリセロホスホリルコリン(450mg)を蒸留水15mlに溶解し、氷水浴 中で冷却した。過ヨウ素酸ナトリウム(750mg)を添加し、5時間攪拌した。反応液 を減圧濃縮、減圧乾燥し、メタノールにより目的物を抽出した。下記化合物(4)に構造 を示す。式(4)の化合物の1H NMRスペクトルを図1に示す。

【化9】

(4)

[0060]

「実施例1:式(1)および(2)の化合物の製造」

合成例1の化合物7.5gを脱水したメタノール30mL に溶解させ、容器内を乾燥 窒素で置換する。次に、化合物 1 のメタノール溶液に3-アミノプロピルトリメトキシシラ ンを3.6g添加した。この混合溶液を、室温で5時間撹拌したのち、氷冷し、シアノヒ ドロホウ素化ナトリウム 2.5 gを添加し、室温に戻して 16時間撹拌した。この間も反 応容器には乾燥窒素を流し続けた。沈殿をろ過した後、目的物質である下記式(5)およ び(6)の化合物のメタノール溶液を得た。

【化10】

(5)

【化11】

(6)

[0061]

「実施例2:改質粉体の製造」

実施例1で製造した式(5)および(6)の化合物を含むメタノール溶液に蒸留水35 mLを加え、さらに平均粒子径 5 μm、平均細孔径 3 0 nmで比表面積が 1 4 0 m²/g のシリカゲルを14g添加した。この粉体分散溶液を80℃で5h還流させ、カップリン グさせた。還流の後メタノール100mLでろ過洗浄し、目的物質を得た。以上の手順で



、実施例1の表面改質剤で処理した改質粉体の元素分析値を「表1」に示す。表中のC%またはN%とは、粉体に含まれる炭素元素または窒素元素の質量%を示している。この値から、カップリング剤処理後の炭素と窒素の原子数比(C/N)は5.08となる。式(5)および(6)の表面改質剤がカップリングした後のC/Nは5であるから、表面改質剤が破壊されることなく粉体に導入されたことを示している。

[0062]

【表1】

	元素分析値	
	C%	N%
表面改質剤処理前の粉体	0.06	0. 03
表面改質剤処理後の粉体	3. 95	0. 91

[0063]

また、このシリカゲルの13C-CPMASスペクトルおよび13C-PSTMASスペクトルを図2に示す。PSTMASスペクトルとは自由運動をしている分子鎖のスペクトルを選択的に得る手法で、粉体表面の修飾鎖の解析に広く用いられている手法である。図2では、54.2ppmにコリン基の炭素に起因するスペクトルが観測される。

[0064]

一方、図3に示した同シリカゲルの31P-CPMASスペクトルでは、対象として測定した NaH_2PO_4 とほぼ同じ化学シフト値にピークが検出されたことから、リン酸基の存在を確認することができる。以上の結果からホスホリルコリン基を担体シリカゲル表面に導入することができたと考えられる。

[0065]

さらに、図2からは、スペーサーであるプロピル基の炭素に起因するスペクトルが9ppm、23ppm付近に観測され、ホスホリルコリン内のエチルに由来するスペクトルは60ppm、69ppm付近に観測される。以上のことから、式(5)および(6)の構造が破壊されることなく、シリカゲルに導入できていることが分かる。なお、ホスホリルコリン基とプロピルトリメトキシシランの結合部分は式(5)に示した2級アミンのものと、式(6)に示したアミド結合のものが混在している。

[0066]

図 4 に本実施例で合成した改質粉体のFT-IRスペクトルを示す。 $1650cm^{-1}$ 付近にアミド結合に特有の吸収を観測することができた。

[0067]

「実施例3:クロマトグラフィー用充填剤」

実施例2で製造した改質粉体を、担体として、通常のスラリー法により、内径4.6 m m、長さ250 m m のエンプティカラムに充填した。クロマトグラムの取得条件は次の通りである。

移動相:50mmol/L リン酸バッファー + 500mmol/L NaCl pH6

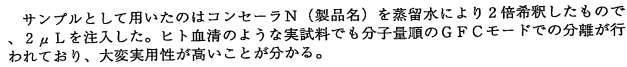
流速:100μL/min

温度:25℃

検出: UV 280 nm

[0068]

実施例3のカラムを本条件で用いた場合の校正曲線を図5に示した。図5に示した校正 曲線は測定範囲で極めて直線性が良い。タンパク質の吸着が少ないために、充填剤表面と タンパク質との相互作用が極めて小さく、結果として分子量の大きい分子から早く溶出す るGFCモードでの分離が行われたことが分かる。次に、上記条件でヒト血清タンパク質 を分離した結果を図6に示す。



[0069]

「比較例1」

次に、市販品のクロマトグラフィー用カラム (Shodex PROTEIN KW8 03、昭和電工株式会社製)を市販の状態のまま用いてヒト血清試料(コンセーラN(製 品名)を蒸留水にて二倍に希釈した)中のタンパク質の分離を試みた。比較例で挙げた本 カラムは、実施例3で述べたカラムと同じ内径と長さである。

この充填剤は多孔性シリカゲルの表面に、親水性基を化学結合させたサイズ排除モード 用の充填剤であると説明されている。平均細孔径300オングストローム、平均粒子径5 μ mであり、実施例 1 で述べた充填剤との比較に好適である。分子量 1 万から数十万のタ ンパク質の分離に適していると説明されている。

Shodex PROTEIN KW803は、非解離性の親水性基を用いているため に、本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤と違って電荷を帯びた官能基を有して いない。したがってタンパク質とのイオン的な相互作用はほとんど無いと考えられる。

実施例3と同様に、50mmol/lリン酸バッファー(Na2HPO4およびKH2P O4から調製)に500mmo1/1の塩化ナトリウムを加えた移動相を用い、流速を0 . 1ml/min、カラムオーブン温度25℃にてヒト血清試料(コンセーラN(製品名)を純粋にて二倍に希釈した)のタンパク質の分離を試みた。検出はUV280nmで行 った。結果を図7(b)に示す。

なお、比較のために、図7 (a) には実施例3で得た本願発明の表面改質剤を用いて調 製した充填剤での同条件、同試料でのクロマトグラムを示した。

さらに図8 (a) に、本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤を、塩濃度150 mMで適用した場合のクロマトグラムを、図8(b)にはShodex PROTEIN KW803を塩濃度150mMで適用した場合のクロマトグラムを示す。図8での塩濃 度以外の条件は図7と同じである。

[0070]

本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤を使用したクロマトグラム(図7(a))においては、ヒト血清において主要なタンパク質であるγーグロブリンとアルブミンの 他に、トランスフェリンのピークが確認されていることが大きな特徴である。ピークの帰 属は単離された各タンパク質の市販品を用いて行った。

[0071]

これに対して、従来のGFC用充填剤を使用した場合は(図7 (b))、アルブミンと トランスフェリンが全く分離されない。これは、単離された市販品の各タンパク質の溶出 時間が同じであったことから確認された。

アルプミンとトランスフェリンの分子量はそれぞれ、約69,000と75,000で あり、非常に似通っている。従来のGFC用カラムではアルブミンとトランスフェリンの ような分子量の近い試料を分離することはできない。本願発明の表面改質剤を用いて調製 した充填剤はタンパク質の吸着が極めて少ないだけでなく、ホスホリルコリン基の持つ双 電荷によってタンパク質と微弱なイオン的相互作用を持つために、分子量の近いタンパク 質についても等電点や疎水性の違いに基づいて分離することができることが分かる。

すなわち、本発明のクロマトグラフィー用充填剤はGFCモードにおいて、分子量の違 いだけでなくタンパク質の持つ等電点や疎水性の違いに応じて試料を分離することができ ることが分かる。

[0072]

本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤が微弱なイオン交換相互作用を有してい ることは、移動相の塩濃度を下げることによって確認することができる。

移動相の塩濃度が500mMである図7(a)では、本願発明の表面改質剤を用いて調 製した充填剤でもトランスフェリンはアルプミンのピークのショルダーとして認識される



程度であるが、移動相の塩濃度を150mMに下げた図8(a)ではトランスフェリンと アルブミンのピークはベースライン分離を達成している。

さらに、図8(a)では数多くのタンパク質によるピークを確認することができる。一般に、充填剤表面と移動相内の物質間に働くイオン交換相互作用は、移動相の塩濃度が小さくなるほど強くなることが知られている。これは、移動相の塩濃度が小さくなることで、イオン交換相互作用を受ける物質が強く保持されることを意味している。本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤は、移動相の塩濃度を小さくすることで特にアルブミンに強い保持を生じさせ、トランスフェリンとの完全分離を達成した。

図7、図8のような中性pH下で負に帯電しているアルブミンを低塩濃度にて保持したことから、本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤がアニオン交換モードを有していることが推察される。

[0073]

そこで次に、乳酸、酢酸、コハク酸、マロン酸、クエン酸の5種類の有機酸を用いて、 本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤の持つアニオン交換能を評価した。評価条件は次の通りである。結果を図9に示す。

カラム: 4. 6×150mm

移動相:50mmol/L リン酸バッファ (pH6.8)

流速:1000mL/min

検出: UV 210 n m

[0074]

図9によれば、本願発明の表面改質剤によって調製された充填剤は、カルボン酸の数に 応じて各種の有機酸を分離することができた事がわかる。

具体的には、5種のカルボン酸に起因する各ピークを帰属すると、カルボン酸を1つ持つ有機酸2種が最も早く溶離し、次にカルボン酸を2つ持つ有機酸2種が溶離し、最後にカルボン酸を3つ持つクエン酸が溶離している。カルボン酸の数が増えるほど保持が大きくなる傾向が認められることから、この充填剤がアニオン交換能を有していることは明確である。したがって、本願発明の表面改質剤によって処理された粉体はアニオン交換用充填剤としても非常に有効であると言える。

[0075]

一方、一般的なGFC用カラムであるShodex PROTEIN KW803は、図8(b)に示したように、<math>150mMの塩濃度においてもトランスフェリンとアルプミンを分離することはできない。

本願発明の表面改質剤を用いて調製した充填剤は、タンパク質の吸着を抑制するという優れた機能によるGFCモード(サイズ排除モード)に加え、イオン交換モードも存在する極めてユニークな充填剤である。タンパク質の吸着が極めて少ないことから、タンパク質が変性することなく、酵素の活性を保ったままでのタンパク質の分離、精製が可能である。しかも、GFCモードだけではなくイオン交換モードが混在するために、移動相の塩濃度やpHに応じて分離を制御することができる極めて画期的な充填剤である。

[0076]

「実施例4 クロマトグラフィー用充填剤」

(実施例1・2とはスペーサーの異なる式(1)および(2)化合物での表面改質)

合成例 1 の化合物 7. 5 gを脱水したメタノール 3 0 m L に溶解させ、容器内を乾燥窒素で置換する。次に、化合物 1 のメタノール溶液に 3 – (2 – アミノエチルアミノプロピル) トリメトキシシランを 3. 6 g添加した。

この混合溶液を、室温で5時間撹拌したのち、氷冷し、シアノヒドロホウ素化ナトリウム 2.5 gを添加し、室温に戻して16時間撹拌した。この間も反応容器には乾燥窒素を流し続けた。

沈殿をろ過した後、目的物質である下記式 (7)、(8)の化合物のメタノール溶液を 得た。

(7)【化13】

$$\begin{array}{c|c}
\text{MeO} & \text{H} & \text{O} & \text{O} \\
\text{MeO} & \text{Si} & \text{N} & \text{O} & \text{O} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{O} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{O} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text{N} \\
\text{MeO} & \text{N} & \text{N} & \text{N} & \text$$

[0077]

式(7)および(8)の化合物を含むメタノール溶液に蒸留水35mLを加え、さらに 平均粒子径 5 μm、平均細孔径 3 0 n mで比表面積が 1 4 0 m²/のシリカゲルを 1 4 g 添加した。この粉体分散溶液を80℃で5h還流させ、カップリングさせた。還流の後メ タノール100mLでろ過洗浄し、目的物質を得た。

[0078]

図10(b)に、式(7)および(8)を導入したシリカゲルを通常のスラリー法によ り充填し、ヒト血清試料(コンセーラN(製品名)を蒸留水にて二倍に希釈した)を注入 した時のクロマトグラムを示した。

図10(a)は実施例3で調整した粉体を用いた場合のクロマトグラムである。

実施例3と本実施例の違いは、表面改質剤のスペーサー部分の2級アミンの数が異なる ことである。なお、図10(a)と(b)で使用したシリカゲルは同一の物である。

図10(a)よりもスペーサーに2級アミンを一つ多く持つ図10(b)では、トラン スフェリンとアルブミンの分離がさらに改善されていることが分かる。これはスペーサー に2級アミンが挿入されたことで修飾基の塩基性が増大し、酸性タンパク質であるアルブ ミンがより強く保持されたためであると考えられる。ただし、分子量の大きな分子が低分 子よりも前に溶出していることから、基本的なモードはGFCモードである。

このように、本願発明の表面改質剤は、ホスホリルコリン基によるタンパク質吸着抑制 効果に加え、スペーサーの性質を変えることで、イオン交換性、疎水性、親水性、水素結 合性といった相互作用を付与させることが可能である。

[0079]

「実施例 5 :ホウケイ酸ガラス繊維フィルター材料」

<ホスホリルコリン基結合ホウケイ酸ガラス繊維フィルター材料の調製>

100mL三角フラスコに蒸留水20g、実施例1で製造した式(3)の化合物(約0 . 4 mmol) を含むメタノール溶液 1. 0 m L を入れ振り混ぜた。これにワットマンジャ パン株式会社製ホウケイ酸ガラス繊維フィルター(ガラス繊維ろ紙グレードGF/F、直 径25mmø、1枚あたり約0.070g)8枚を添加後、100℃に加熱し5時間還流 煮沸した。室温に冷却後、フィルターをろ過、洗浄し、80℃で3時間減圧乾燥してホス ホリルコリン基を表面に直接有するホウケイ酸ガラス繊維フィルターを得た。

[0800]

<フィルター材料のタンパク質吸着抑制効果の測定>

ウシ血清アルプミン(BSA)10mgをリン酸緩衝液100mL(タカラバイオ社製 PBSタプレット1錠を蒸留水に溶解し、全量を100mLとしたもの。pH7.4~7 . 5) に溶解しBSA溶液とした。ポリプロピレン製30mLサンプル管3本に調製した BSA溶液を2.0gずつ取り、このうち1本のサンプル管に実施例○で調製したホウケ イ酸ガラス繊維フィルターを、別の1本のサンプル管に未処理のホウケイ酸ガラス繊維フ イルターを入れ浸漬させた。これを24時間室温(25℃)で放置し、Lowry法にて



それぞれ3本のサンプル管中のBSA溶液を発色、吸光光度分析することによりフィルター1枚あたりのBSA吸着量を定量分析した(表2)。

本発明のホウケイ酸ガラス繊維フィルターは未処理品と比較してBSA吸着量が低減されていることがわかった。

[0081]

【表2】

サンプル	BSA吸着量(μg/枚)
未処理ホウケイ酸ガラスフィルター	37. 8
PC処理ホウケイ酸ガラスフィルター	7. 8

[0082]

上記結果から、本発明はタンパク質やポリペプチドの吸着が極めて少ないフィルター材料を提供できることが分かる。

本発明のフィルター材料は、抗体、酵素などの分離、濃縮や血液透析、血液フィルターなどの血液浄化、分析等の広範囲な生体物質のろ過に有用である。

【産業上の利用可能性】

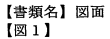
[0083]

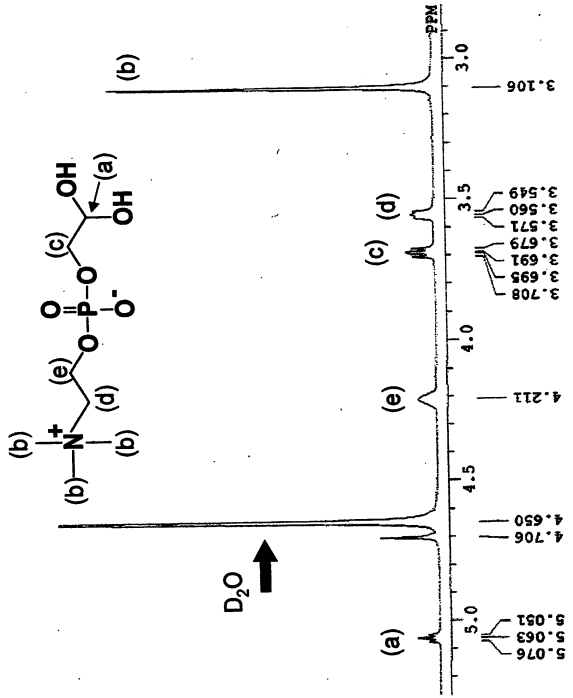
本発明のホスホリルコリン基を含有する新規化合物は、表面改質剤として有用である。 本発明の表面改質剤は、生体適合性、保湿性、その他に様々な有用な機能を物体に付与する。本発明の表面改質剤により、ホスホリルコリン基により改質される改質粉体、該改質 粉体を担体として利用したクロマトグラフィー用充填剤、該表面改質剤により改質された フィルターが容易に製造できる。

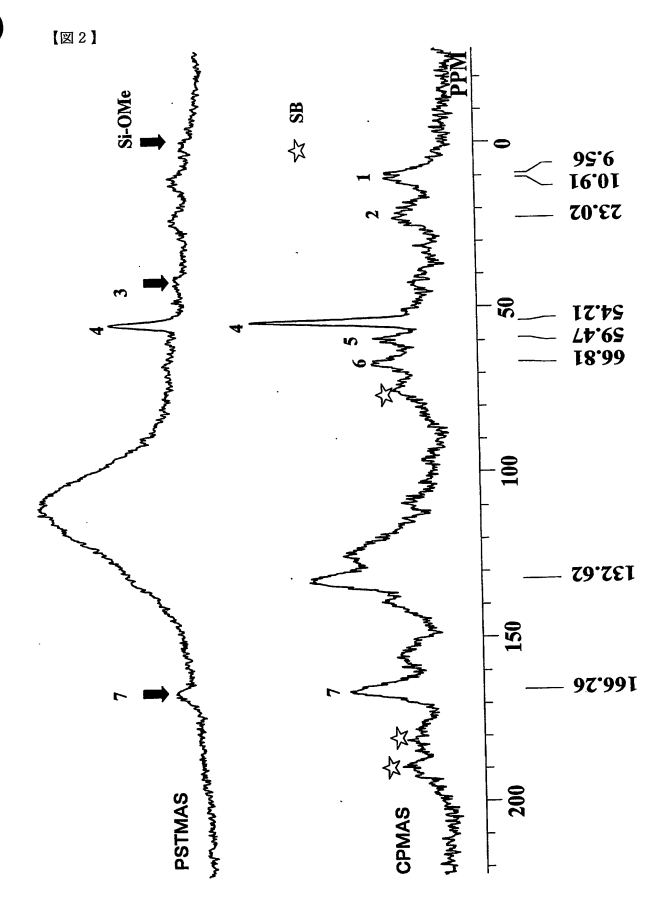
【図面の簡単な説明】

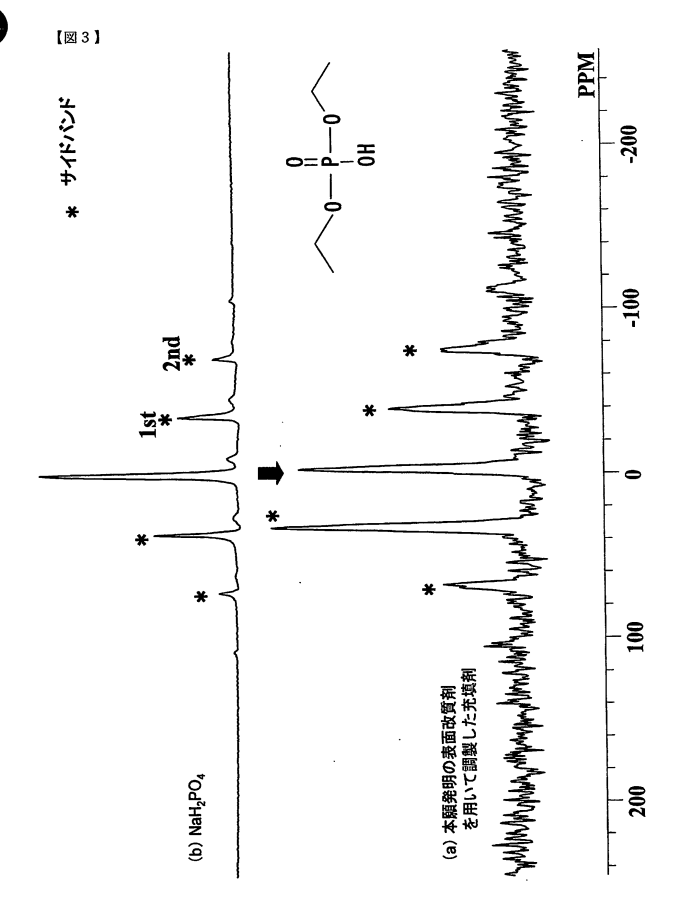
[0084]

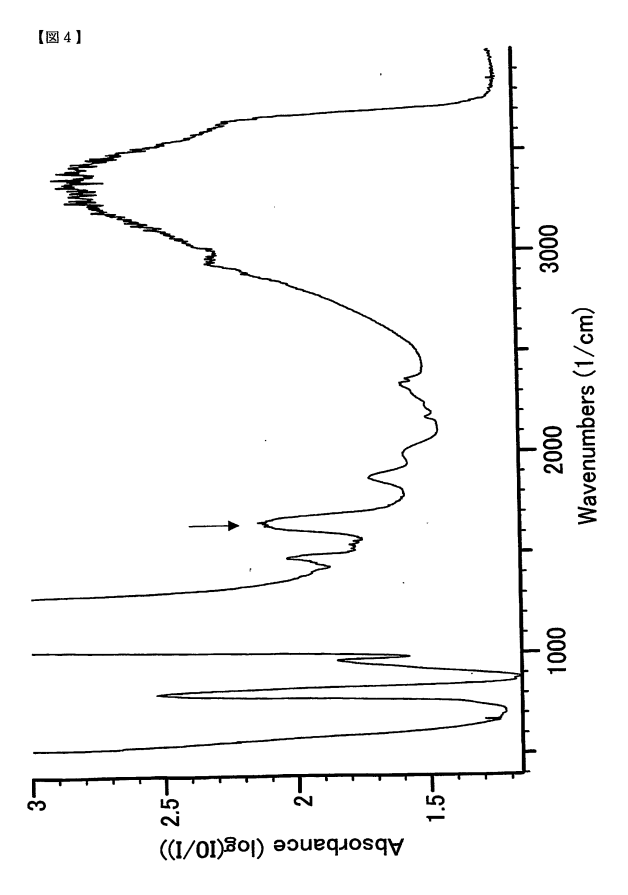
- 【図1】合成例1で製造した化合物の構造式及びNMRスペクトルである。
- 【図2】実施例2で製造した改質粉体の13C-CPMASスペクトルである。
- 【図3】実施例2で製造した改質粉体の31P-CPMASスペクトルである。
- 【図4】実施例2で製造した改質粉体のFT-IRスペクトルである。
- 【図5】実施例3で製造した液体クロマトグラフィー用充填剤をGFCモードで用いた倍合の校正曲線である。
- 【図 6 】実施例 3 で製造した液体クロマトグラフィー用充填剤を使用してヒト血清タンパク質の分離を行った時のクロマトグラムである。
- 【図7】移動相塩濃度500mMにおいてヒト血清タンパク質の分離を行ったときのクロマトグラムである。(a)本願発明の表面改質剤を用いて合成した充填剤。(b) Shodex PROTEIN KW803。
- 【図8】移動相塩濃度150mMにおいてヒト血清タンパク質の分離を行ったときのクロマトグラムである。(a)本<u>阿登明</u>の表面改質剤を用いて合成した充填剤。(b) Shodex PROTEIN KW803。
- 【図9】本願発明の表面改質剤を用いて合成した充填剤を用いて5種の有機酸を分離 したときのクロマトグラムである。
- 【図10】本願発明の表面改質剤のスペーサー部分に2級アミンを挿入した場合の、 ヒト血清タンパク質の分離を行ったときのクロマトグラムである。

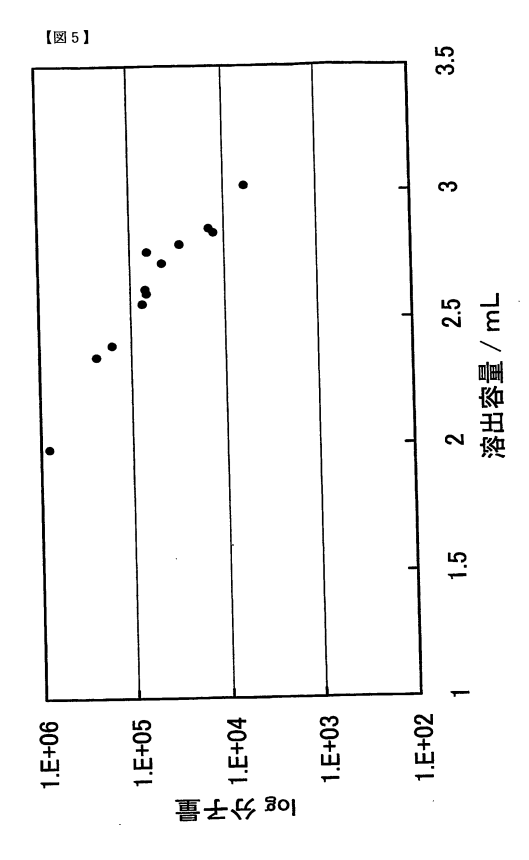


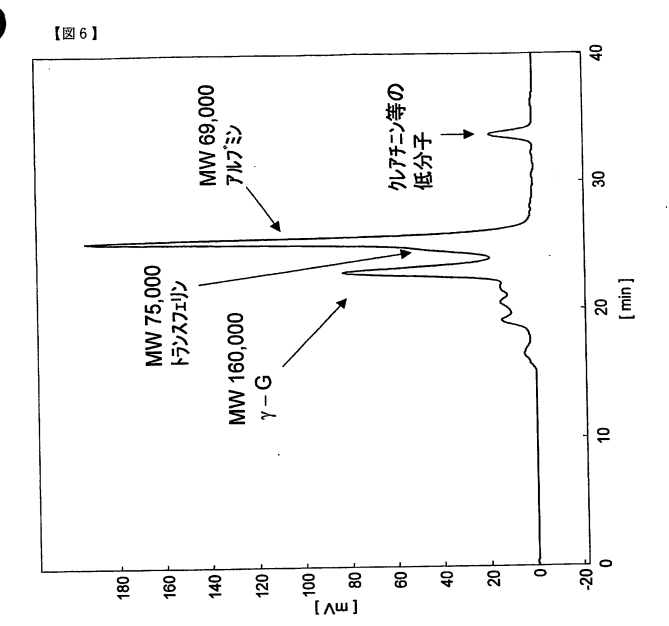






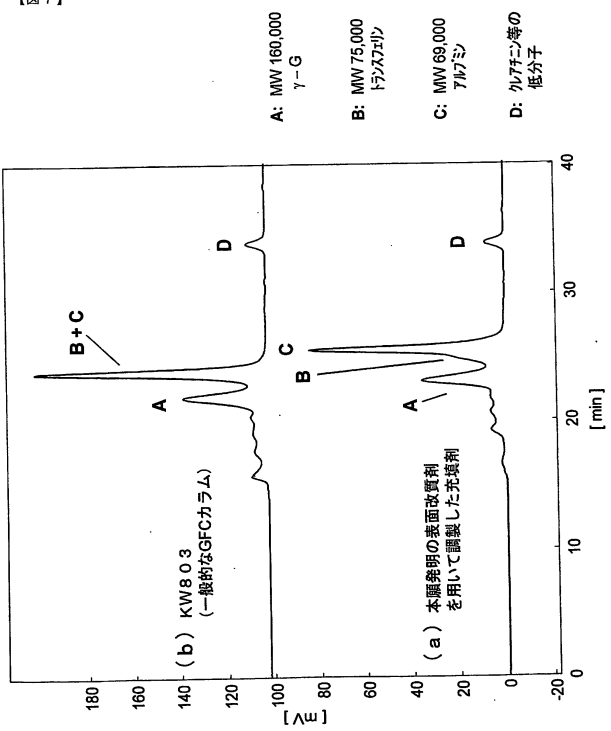


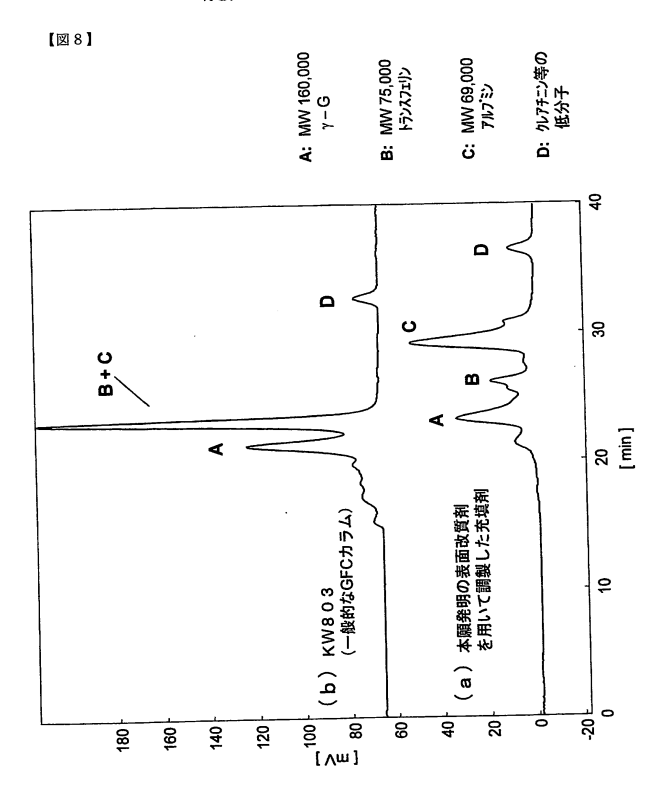


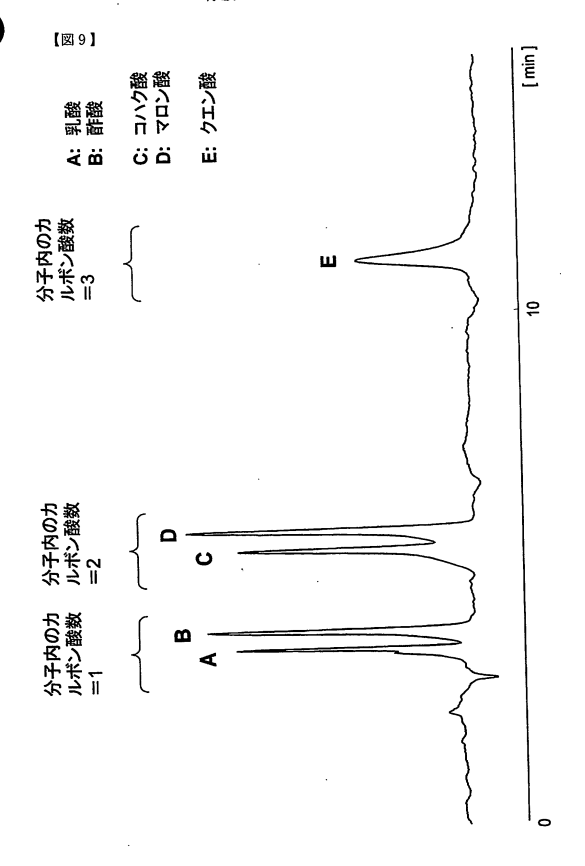




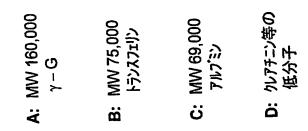
【図7】

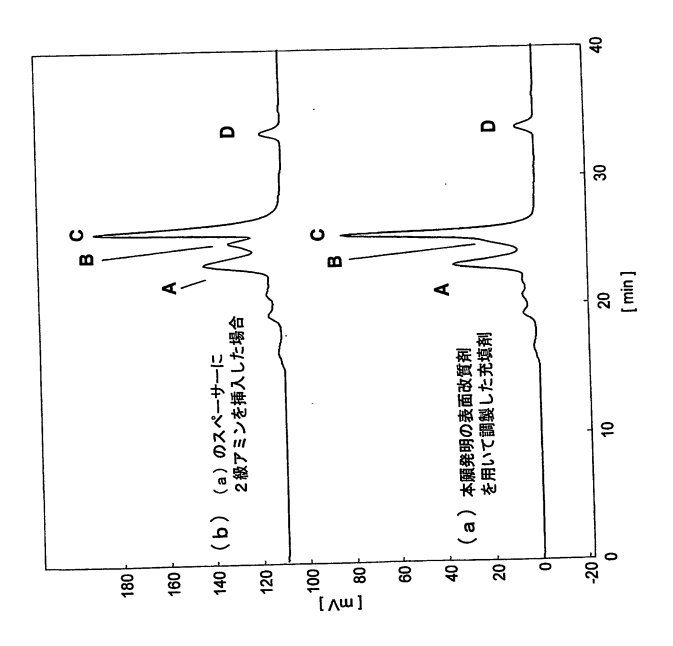


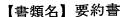




【図10】







【要約】

ホスホリルコリン基を含有する新規な化合物、及び該化合物からなる表面改質 【課題】 剤、該表面改質剤により改質された改質粉体、該改質粉体を担体として利用したクロマト グラフィー用充填剤、該表面改質剤により改質されたフィルターを提供すること。

本発明の化合物からなる表面改質剤は、生体適合性、保湿性、その他に様々な有用な機 能を物体に付与するものである。

下記式(1)または(2)で示されるホスホリルコリン基含有化合物から 【解決手段】 なる表面改質剤である。

MeO Si
$$-$$
 (CH₂)_m $-$ N O $-$ CH₂)_n $-$ N $-$ (CH₂)_n $-$ N $-$ (1)

(2)

式中、mは2~6、nは1~4である。OMeは、OEt、C1であってもよい。また Siと結合するOMeまたはOEtまたはC1の内、2つまではメチル基、エチル基、プ ロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基でも良い。

また、上記ホスホリルコリン基含有化合物からなる表面改質剤、該表面改質剤で処理さ れた改質粉体、該表面改質剤で処理された改質担体からなるクロマトグラフィー用充填剤 、該表面改質剤で処理されたフィルターである。

【選択図】 なし

特願2003-402725

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-402725

受付番号 50301984541

書類名 特許願

担当官 第六担当上席 0095

作成日 平成15年12月 3日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年12月 2日

ページ: 1/E

手続補正書(方式) 【書類名】

SD030026 【整理番号】 特許庁長官殿 【あて先】

【事件の表示】

特願2003-402725 【出願番号】

【補正をする者】

000001959 【識別番号】

株式会社資生堂 【氏名又は名称】

【代理人】

100094570 【識別番号】

【弁理士】

▲高▼野 俊彦 【氏名又は名称】 03-3235-0044 【電話番号】

【手続補正1】

特許願 【補正対象書類名】 発明者 【補正対象項目名】 変更

【補正方法】 【補正の内容】

【発明者】

神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】

チセンター(新横浜)内

東條 洋介

宮沢 和之

神田 武利

沓名 裕

【氏名】

【発明者】

神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】

チセンター(新横浜)内

【氏名】

【発明者】

神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】

チセンター(新横浜)内

【氏名】

【発明者】

リサー 神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 【住所又は居所】

チセンター(新横浜)内

【氏名】

【発明者】

神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 リサー 【住所又は居所】

チセンター(新横浜)内

【氏名】

【発明者】

リサー 神奈川県横浜市都筑区早渕2-2-1 株式会社資生堂 【住所又は居所】

チセンター(新横浜)内

和田 正良 【氏名】

誤記の理由は、特許願をワードプロセッサーにて入力中の入力間 【その他】

違いです。

佐久間 健一

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-402725

受付番号 50400187382

書類名 手続補正書(方式)

担当官 西村 明夫 2206

作成日 平成16年 3月11日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成16年 2月 5日



特願2003-402725

出願人履歴情報

識別番号

[000001959]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月27日

新規登録

東京都中央区銀座7丁目5番5号

株式会社資生堂

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/017835

International filing date:

01 December 2004 (01.12.2004)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2003-402725

Filing date:

02 December 2003 (02.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 04 February 2005 (04.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.